BEST AVAILABLE COPY

公開特許公報

⑩特許出願公開

昭53—104796

Mnt. Cl.2 C 12 D 9/14

C 12 D 13/00

識別記号

1 4 0

69日本分類 36(2) D 531.1 36(2) D 914

庁内整理番号 7110-49

7048-49

码公開 昭和53年(1978)9月12日

発明の数 1 審查請求 未請求

(全 7 頁)

の抗生物質の製造法

0)特

願 昭52-20080

20出

願 昭52(1977) 2 月24日

⑫発 明 者 北野一昭

吹田市津雲台5丁目18番地

同

金髙一彦

髙槻市富田丘町13番地18号

明 者 片本和義 @発

吹田市桃山台 3 丁目13番 4 号

願 人 武田薬品工業株式会社

大阪市東区道修町2丁目27番地

理 人 弁理士 松居祥二 個代

1. 発明の名称 抗生物質の製造法

2. 特許請求の範囲

新菌種ストレプトミセス・カツラハマヌスを培 地に培養し、クラバラン酸を生成蓄積せしめ、培 養物からクラバラン酸を採取することを特徴とす る抗生物質の製造法。

3. 発明の詳細な説明

本発明は、新菌種ストレプトミセス・カツラハ マヌスを用いる次式で示されるクラバラン酸(I) の製造法に関するものである。

クラバラン酸は、(I)式で示される化合物で あつて、どく最近コールらによつて、ストレプト ミセス・クラバリゲルス(Streptomyces) clavuligerus)の培養物から単離され(コー

ルら;公開特許公報特開昭50-142789 およびジャーナル・オブ・アンテイバイオテイツ クス ,第29巻 ,668頁 ,1976年に記載)、 β-ラクタマーゼ阻害物質として注目されている 化合物である。本物質は、それ自身、グラム陽性 および降性器に対し、抗菌活性を有し、感染症の 治療に用いられうる他、そのβーラクタマーゼ阻 害作用を利用して、ペニシリンやセフアロスポリ ン類と併用するととによつて、ペニシリンやセフ アロスポリン類の抗菌活性を増大させることがで きる。また、本化合物は、新しい半合成βーラク タム化合物の出発原料となりうることも予想され、 極めて重要な化合物である。しかるに、その生産 は、ストレプトミセス・クラバリゲルスの1菌株 NRRL8585Kついで知られているにすぎず、 その生成量も、工業的に必ずしも十分なものでは

本発明者らは、新規なガーラクタム抗生物質を 生産する微生物を得る目的で鋭意スクリーニング を続けている過程で、高知市の土壌より分離され

た1留株T-272株が、極めて客量のβ-ラク タム化合物を生産することを見出し、その月ーラ クタム化合物を結晶として単離し、その理化学的 性状を調べたところ、本化合物は、クラバラン酸 (I)と全く一致することが明らかになつた。一 方、生産菌 T-272株の菌学的性状について種 々検討を加えたところ、本菌はストレプトミセス 属に属するが、公知のいずれの程にも属さない新 菌種の微生物であることを見出し、この新菌種を ストレプトミセス・カツラハマヌスと命名した。 とれらの知見に基づきさらに研究した結果、本発 明を完成するに至つた。

すなわち、本発明は、新菌根ストレプトミセス ・カツラハマヌスを培地に培養し、クラバラン酸 を生成蓄積せしめ、培養物からクラパラン酸を採 取することを特徴とする抗生物質の製造法である。

以下に、エー272株の分類学的諸性質を列配 し、この株がストレプトミセス属の新菌種に属す るものであることを明らかにする。

T-272株の蘭学的性状

a) 形態学的特徵

気菌糸は比較的長く仲長し、単軸分散する。そ の先端の形態は一般にオーアンスパイラル状であ るが、培地によつては曲状またはループ状も含ま そ れる場合がある。胞子鎖は10個以上の胞子より なり、その形は、楕円体ないし短円筒状で、大き さは 0.6~0.8×0.9~1.2 µ , 表面構造は平滑

状である。鞭毛胞子、胞子のうの形成は認められ

b) 各種培地における生育状態 〒-272株の各種培地における生育状態を表 1 化示す。

- c) 生理的性質
- 1) 生育温度

ない。

至道温度は25~28℃で、87℃では生育し ない。

克斯 斯	#	4 10 4	Æ	日本は日本
SI K C	ı	yk El lx	1	1
7ユーグロース・ 明像塩寒天	数数・等で・無色	賽爵,白色~薇灰色	#€ €0	# 7
ゲルコース・開撃権 第天	いなり 単手	•		
// jta-// ()	養理・様の・無色	多日,研究	載	*
グルコース・アスパ ラギン製天	中國所,第四	★費ないし中程度, 白色	## 60	∵1 ≉
グリセローグ・アスパラギン様天	中御房、海で、新色	質弱ないし中程度。 白色	兼	無色- 数量 B , ぐうぜ 人的に 於 赤 褐 B
スターナ・知識塩素円	中極限、禁田	中程度ないし書写、 医費労・医療のより をあり、手を見る	数据数的	※ 数集機色
チロシン選択	中間質・導で・数砂糖色	★冊, 自告	於赤褐色	胶赤褐色
张泰德天	中程度,無色	非常代質類,自色	放實機色	₩
グルコース・栄養専円	中極度,無色	数	效實施色	* L
招表路	#	₩ ₩	国	可測性色素
イースト・表芽様天	及好,平扭,效衡 着色	養富・医者色・白色のイッチを生ずる	校實施印	大樓
オートモール像沢	中程度、海い無色	食弱ないし中程度, 自色, 医青色	報	د.
ペプトン・イースト・ 快事天	中御房,無色	# L	載	* L
トリプトン・イースト選	中国を大いての時、表 面に生産し、の5度 へ次等する。表質的	免费, 白色	載 60	* C **
がりセロール・リンゴ 豊カルシウム職天	非常化食弱;無色	٦ *	€	*
业等金属	食糧ないし中程度, 着色	免码,		# ≇
馬鈴薯片 cacos入身	中程度,福色	食器,		15
人物片	生育しない			
人都并	食器なって中極度、焦色	負弱ないし中程度, 白色		*

2) 生育 pH

PB6~10で生育,至適 PBは8~9。

- 8) ゼラチンの液化: 温性
- 4) デンプンの加水分解:陽性(中程度)
- 5) 脱脂牛乳の模菌,ペプトン化:製固せず,ペプトン化する。
 - 6) 硝酸塩の温元:陰性
 - 7) メラニン様色素の生成:陰性
 - 8) セルロースの加水分解:陰性
- 4) 炭素源の利用性

アリドハム・ゴドリーブ等天培地で調べた結果 を表2 K示す。

a) 細胞腫構成々分: 1,1-ジアミノピメリン酸を含む。

	利用性	
		•
レーアラピノ ース	_	
Dーキシロース		
D-グルコース	-	5
D-フラクト-ス	- .	·•.
シユクロース。	- · ·	
1121-1	-	
レーラム ノース	-	
ラフイノース .	. —	10
D-マンニトール	 .	
スターチ	+	
グリセロール	+	
ローリポース	. +	•
コハク酸ナトリウム	· . +	15
マルトース .	· +	
対照 (無添加)		

注;+:利用する(発育する),一:利用せず

21 (発育セナ)

表 2

2

以上の性状から T-272株は、まずストレブ トミセス属に関していることは明らかである。ワ ツクスマン著、ザ・アクチノミセテス(The Actinomycetes)第2卷(1961年),シ ヤーリングかよびコットリーブのIBP(インター ーナショナル・ストレプトミセス・プロジエクト (International Streptomyces Project)) 報告 (インターナショナル・ジヤ ーナル・オブ・システマテイツク・パクテリオロ 9-(International Journal of Systematic Bacteriology) ,第18卷 69頁,279頁(1968),同第19卷, 891頁(1969), 同第22卷, 265頁 (1972))かよびパージーズ・マニユアル・ オブ・デターミネイデイブ・バクテリオロジー (Bergey's Manual of Determinative Bacteriology)第7版(1961),第8版 (1974)およびその後報告された放線菌の新 種発表文献の中から検索すると、エー272株の ように、気菌糸が灰青色ないし灰緑色で、胞子鎖

がらせん状、胞子表面が平滑である菌種は、極め て少ないが、T-272株とヤヤ類似するものと しては、ストレプトミセス・アマクサエンシス (Streptomyces amakusaensis Nagatsu et al) (ジャーナル・オブ・アンテイビオテイ ツクス(Journal of Antibiotics) シリ - ズA・第16巻,207頁(1968)および ストレプトミセス・トサエンシス(Streptomyces tosaensis Koune et al.) (特許 公報特公昭49-1871)があげられる。T-272株の性状をこれら2株の原配戦と比較する とよるに、さらにストレプトミセス・アマクサエ ンシス ISP5219:(IFO 12885) およびストレプトミセス・トサエンシス Form P-601とT-272株とを同一条件下で培養 して性質を比較した。T-272株とこれら2菌

これによると、ストレプトミセス・アマクサエ ンシスとは、気菌糸の形態が明らかに異なり、さ らに、本路がメラニン様色素を形成するのに対し、

種との主な相違点を表 8 にまとめた。

特閒昭53-104796(4)

T-272株は、メラニン様色素を形成しない点から明確に区別された。また、ストレアトミセス・トサエンシスとも、気菌糸の形態が明らかに異ななるとと、かよび炭素源の利用性が全く異なる点さらに、硝酸塩の還元性の点でも異なり明らかに別種の関株と考えられる。

(以下余白)

		T-272株	メトレプトニセス・アセクセHングス	メナフプトの古メ・
₽	気閣条の形態	オープン・スパイラル	クローズド・スペイラル	
	N-4=1-0	1	٠.۱	+
E	D-#*D-X	1	1	+
·斯(X-ENY-0	ı	+	. +
対対	D-7991-X	ı	1	+
电	9711-X	.1.	4. + 1	+
¥	ゼラチンの液化	液化する	液のつかる	液化ナる
番	臨戦権の強元	風元したい	額のこれの	電元する
N X	メラニン様色素の生成	生成しまり	生成ナる	争視しない
詽	+: 利用ナる(発	甘;十:利用ナる(発育する), 一:利用セナ(発育セナ)	七丁(鉛膏化丁)	

ĸ

さらに、従来、クラバラン酸を生産することが 知られているストレプトミセス・クラバリゲルス NRRL8585(ヒゲンス・カストナー,イン ターナショナル・ジャーナル・オブ・システマテ イツク・バクテリオロジー,第21巻826頁 (1971))とも比較したが、NRRL8585 株の場合には領菌系の形態に特徴があり、直・曲 状で、短い根棒状の数個の胞子よりなる側枝が形 成される。これに対して、エー272株は、オー プンスパイラル状であり、したがつて全く異なる 種に属することは明らかである。

以上の事実から、エー272株はストレアトミセス旗の既知菌種のいずれにも属さず、新菌種と認められ、本菌が分離された土壌の採取地にちなんで、ストレアトミセス・カツラハマヌス

(Streptomyces kateurahamanus)と命名された。T-2.72株は、財団法人発酵研究所および工業技術院微生物工業技術研究所に、IFO-18716,申請需受理番号第3944号としてそれぞれ寄託されている。

ストレプトミセス・カツラハマダスの性状は、上記の通りであるが、本発明においては、ストレプトミセス・カツラハマダスに属する株はすべて使用することができる。また、放線菌とりわけストレプトミセス風に属する微生物の話性質は一定なものではなく、自然的にあるいは人工的に容易に変異することは周知のことであり、本菌種の場合もその例外ではなく、たとえば紫外線,エックス線,放射線照射,薬品(例、亜硝酸ナトリウム, リーメチルードーニトロードーニトロッグアニジンなど)処理などの人工的変異手段で容易に変異しつるものであり、このような変異株であつても、クラバラン酸生産能を有するものはすべて本発明の方法に使用することができる。

本菌の培養化際しては、培地中に炭素顔として、 たとえばグルコース、シュークロース、マルトー ス、スターチ、グリセリン、デキストリン、水あ め、智蜜、油脂類(例、大豆油、オリーブ油など)、 アルコール類(例、エタノール)、有機酸類(例、 コハク酸、リンゴ酸など)など歯が質化しりるも のが適宜用いられる。窒素顔としては、たとえば 大豆粉 , コーン・ステイーブ・リカー , 棉実粉 , 肉エキス,ペプトン,尿薬,乾燥酵母,酵母エキ ス、アンモニウム塩類(例、硫酸アンモニウム、 塩化アンモニウムなど),硝酸塩類(例、硝酸ソ ーダ、硝酸アンモニウムなど)などが有利に使用 される。無機塩としては、たとえば炭酸カルシウ ム、塩化ナトリウム、塩化カリウム、リン酸カリ ウム。硫酸マグネシウムなどが挙げられ、さらに、 菌の発育を助けクラバラン酸の生産を促進する有 接または無機の化合物(例、ビタミン類,核酸塩 基類,アミノ酸類など)などを適宜添加してもよ

・培養は、液状でも固状でもよく、また液状の場 合、静置あるいは振蟄培養のいずれでもよいが、 好気的条件下に架部培養するのが一般に有利であ る。又培養温度はおよそ18~85℃の範囲が望 ましく、培地のpmは約5~10、好ましくは約 7~9の範囲で、およそ24~240時間培養す るのが好ましい。

ることにより遊離あるいはその塩、たとえばナト リウム、カリウム、リチウムなどのアルカリ金属 塩、カルシウム、マグネシウムなどのアルカリ土 類金属塩として採取される。

本発明は、前記したように、新蔵種ストレプト ミセス・カッラハマヌスを用いることだより、値 めて著量のクラバラン酸を生成蓄積せしめること ができるので、工業上有利な方法である。

以下に実施例をもつてさらに詳細に本発明の内 容を説明するが、これによつて本発明が限定され るものではない。

実施例1

グルコース8%、コーンスターチ8%、棉実粉 1 % ,大豆粉 0.5 % ,酵母エキス 0.5 % , ポリベ $T + \nu 0.5\%$, $a - \nu \cdot x + 4 - T \cdot y + 0.5$ %および炭酸カルシウム1%からたる種培地30 · ■を200m/容三角フラスコに分注、減菌後、C れにストレプトミセス・カツラハマヌスエー272 (微工研申請費受理番号第 3944号)を一白金 耳づつ接種 し、回転式振強培養機上で28°C8日

生成したクラバラン酸の大部分は培養炉液中に 存在するので、通常培養物を遠心分離あるいは沪 過して菌体を除去した液体部分からとれを採取す るのがよい。クラバラン酸の採取には、微生物の 生産する代謝産物を採取するのに通常用いられる 5 手段が適宜に利用されりる。すなわち、イオン交 換樹脂,活性炭,セルロース,シリカゲル,非イ オン性ポーラスポリマーなどを用いるクロマトグ ラフィー,ゲル戸過法,溶媒抽出法などを組合せ ることにより、有利に所期の目的を達することが できる。なお、クラパラン酸の検出、定量には、 電気泳動,薄層クロマトグラフィーまたはペーパ -クロマトグラフィーで分別後、被験菌に対する ·抗菌力を測定する方法、または B. - ラクタマーゼ 阻害活性を調べる方法(コールら、特開昭50-142789)が用いられる。またクラバラン酸 の同定には元潔分析,核磁気共鳴スペクトル,赤 外線吸収スペクトル,紫外部吸収スペクトル,炉 紙電気泳動および薄層クロマトグラフィーなどが 用いられる。クラバラン酸はかかる操作を組合せ

間培養した。との種培養物を、200m/容三角フ ラスコに、棉実粉(プロフロ(Traders Oil M111 Co.米国製))2%,大豆粉2%および表** に示す種類および量の炭素源を瘀加した組成の培 地(pH6.5)80㎡を入れ、減菌、冷却した酸 酵培地に1.5 が宛接種し、回転式振盪培養機上で 28℃で培養し、5日目に培養物を取り出し、遼 心分離にて菌体を除いた上程液について、クラバ タン酸の生成量を調べ、表4 化示す結果を得た。

ž.4

炭素源	濃度	クラバラン酸の 生成量 (#g/s/)
グルコース	6 %	800
コーン・スターチ	6 %	9 0 0
ソリコーブル・スター	+6 %	800
グリセロール	6 %	1000
大豆油	6 %	600
グルコース	178 8 8	۲۰ 1200
コーン・スターチ	8 %	1200

20

10

グルコース8%、コーン・スターチ8%、棉実 粉1%,大豆粉0.5%,酵母エキス0.5%,ポリ ペプトン0.5%,コーン・ステイープ・リカー 0.5 % および炭酸 カルシウム 1 % からなる種培地 500㎡を20容坂口フラスコに分注し、被菌後 これにストレプトミセス・カウラハマダス エー 272(微工研申請書受理番号第 3944 号)の 1 斜面培養を接種し、往復式振盪培養機上で28 ℃、8日間培養した。別にステンレス製50ℓ容 発酵槽に、グルコース8%、コーンスターチ8%、 棉実別1.5%⇒よび大豆粉1.5%からたる路地 (pH 6.5) 80 ℓを仕込み、常法により減菌冷 却した。とれて上記種培養液を無菌的に接種し、 28°Cで通気操件培養(通気毎分80g ,機件毎 分280回転)した。90時間培養後、培養物を とり出し、沪沿によつて留体を除き、培養戸液25 ℓを得た。この沪液中には、1150 pg/m/ の クラバラン酸が含まれていた。

この沪液を強塩基性アニオン交換樹脂アンパー フィトIRA-402(ローム アンド ハース

社,米国) C1. 型6 &を充填したカラムに通液し クラバラン酸を吸着させる。吸着後15ℓの水で 水洗し0.5 M食塩水で用出する。クラバラン酸を 含む区分150を20の活性炭カラムに通液する。 通液後50の水で水洗した後7%プタノール水で 沼出し、クラバラン酸を含む区分5 8 (水洗液及 び岩出液)を集め濃縮する。濃縮液を8 ℓ のセル ロースカラムに通し、75%プロパノール水で展 関し、クラバラン酸区分を濃縮する。次いでとの **漫蹈液を1ℓのセファデックスG−15(ファル** マシア社製)でゲル河過精製した後、活性炭500 W/に吸着させ10%メタノール水で着出する。ク ラバラン酸を含む区分を集め苛性ソーダ溶液でpt 7.0 に中和した後、濃縮し、濃縮液にエタノール を簡下して冷保すると結晶が折出する。これを沪 取乾燥し2.8 9 の結晶を得た。この結晶母液より 同様化して更に1.19の第二結晶を得た。別にス トレプトミセス・クラバリゲルスHRRL-85 8 5 を用い、コールらの方法に従つて調整したク

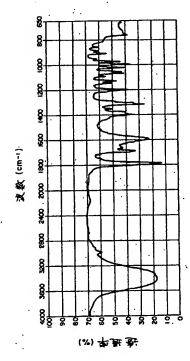
パラン酸ナトリウムとストレプトミセス・カツラ

ハマヌスエー272株より上述の様化して得られた結晶とを比較したところ、それらの抗菌スペクトル、元素分析値、赤外額吸収スペクトル(KBr デイスク、第1図参照)、核磁気共鳴スペクトル(D20、60 MHz、第2図参照)、薄層クロマトグラフィーシよび電気泳動的拳動等全ての理化学的性状が一致した。

4. 図面の簡単な説明

第1図は、ストレブトミセス・カツラハマメス T-272の培養物から得られたクラバラン酸ナ トリウムの赤外線吸収スペクトル(EBr法)を、 第2図は、ストレプトミセス・カツラハマダスT -272の培養物から得られたクラバラン酸ナト リウムの核磁気共鳴スペクトル(DgO中、60MHz) を、それぞれ示す。

代理人 弁理士 松 居 祥 二层



圂

特開昭53-104796(7)

第2图

手続補正費

特許庁長官 殿

1. 事件の設示

昭和52 年特許顯第 20080 / 号

2. 発明の名称

抗生物質の製造法

3. 稲正をする者

が作との関係 特許出願人

住 所 大阪市東区道移町2丁目27番地 . 8 年(293)武田薬品工業株式会社

. 代表者 . 小 西 新 兵 衛

4. 化 理 人

作 折 大阪市淀川区十三本町 2 丁目17番85号

武田黎品工業株式会社大阪工場内 京政 氏 名 弁理士(5844) 松 居 祥 二温宗

東京連絡先供許量

52. 4: 27

δ (ppm)

5. 補正の対象

特許額の旅付書類の目録の欄⇒よび明細書の発明の詳細な説明の欄

6. 補正の内容

(1)特許顧第2頁第6行の、「微生物受託申請舊受 理番号票」を「微生物受託番号通知書」に訂正す る。

(2)明細音第18頁第19行の、「申請警受理番号 第8944号」を「PERM-P MA8944」 に訂正する。

(3)同第17頁第19行かよび同第19頁第7行の、 「微工研申請審受理番号第8944号」を「PE RM-P M8944」にそれぞれ打正する。 (4)同第18頁表4の炭素源の第8番目の、「ソリ コープル・スターチ」を「ソリユーブル・スター ナ」に訂正する。

7. 添付書類の目録

微生物受託番号通知書(写)

1 温

以上

10

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

befores in the images include out are not limited to the items checked:
□ BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
FADED TEXT OR DRAWING
BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
OTHER:

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.